PAT-NO:

JP401258669A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 01258669 A

TITLE:

PRODUCTION OF ISOFLAVON COMPOUND

PUBN-DATE:

October 16, 1989

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

OBATA, AKIO

MATSUURA, MASARU

HASHIMOTO, HIKOTAKA

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

KIKKOMAN CORP

COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP63083185

APPL-DATE:

April 6, 1988

INT-CL (IPC): C07D311/40, C07D311/36, C07H017/07

US-CL-CURRENT: 549/403

ABSTRACT:

PURPOSE: To inexpensively obtain a large amount of aglycones from an

extracted solution or ground substance of soybeans, by heating soybeans or

ground soybeans at a specific temperature in immersion, grinding and/or enzyme

reaction process to maximize β -glucosidase activity in soybeans.

CONSTITUTION: In producing an isoflavon compound having estrogen

antioxidation action, antihemolytic action, antilipemic action, cholesterol-lowering action and carcinostatic action from an extracted solution

of soybeans or a ground material thereof, soybeans or the ground material is

heated to 45-55°C in one process of immersion process, grinding

2/26/07, EAST Version: 2.1.0.14

process and

enzyme reaction process after grinding to maximize β $\underline{\hbox{-glucosidase}}$ in the

soybeans to give an isoflavon compound containing a large amount of
aglycones

such as daizein or genistein which is a main substance of medicinal effects

such as carcinostatic action among isoflavon compounds and has extremely high utility.

COPYRIGHT: (C) 1989, JPO&Japio

2/26/07, EAST Version: 2.1.0.14

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-258669

⑤Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成1年(1989)10月16日

C 07 D 311/40 311/36 7375-4C 7375-4C

C 07 H 17/07

7417-4C審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

②特 願 昭63-83185

20出 願 昭63(1988) 4月6日

@発明者小幡明雄千葉県野田市宮崎101番地2号

⑫発 明 者 松 浦 勝 千葉県野田市宮崎45

@発明者橋本彦尭千葉県野田市中根15-6

⑪出 願 人 キツコーマン株式会社 千葉県野田市野田339番地

明 細 數

1. 発明の名称

イソフラボン化合物の製造法

2. 特許請求の範囲

大豆抽出液あるいは大豆磨砕物からイソフラボン化合物を製造するに際し、大豆中のβーグルコンダーゼ活性が最大となるように、浸漬工程、磨砕工程あるいは磨砕後の酵素反応工程のいずれか、あるいは2以上の工程において、大豆あるいは大豆磨砕物を45~55℃に加熱することを特徴とするイソフラボン化合物の製造法。

3. 発明の詳細な説明

く産業上の利用分野>

本発明は大豆からイソフラボン化合物、特にそのアグリコン類を多量に含むイソフラボン化合物の製造法に関するものである。

く従来の技術及び問題点>

大豆にはダイジン、グリンチン、ゲニスチン、 ダイゼイン、ゲニステイン等のイソフラボン化合 物が含まれており、その生理活性作用はエストロ ゲン作用、抗酸化、抗溶血作用、抗菌作用、抗脂 血、抗コレステロール作用が知られており、また 最近ではガン細胞の分化誘導作用、ガン遺伝子阻 客作用等、制ガン効果も確認され、その有用性が 注目されている。

これらイソフラボン化合物のうち間ガン作用等 の医薬的な効果は配態体ではなく、ダイゼイン、 ゲニステイン等のアグリコンが主となっている。

大豆の抽出液からイソフラボン化合物を得る方法として、例えば特開昭 62-126186 号公報が挙げられているが、大豆中では 95 %以上が配簡体として存在している為、この方法によって得られるイソフラボン化合物は配簡体が主体となり、アグリコンは極めて少量しか得ることはできない。

く問題点を解決するための手段>

本発明者等はイソフラボン化合物のうちでも有用性が極めて高いアグリコンを安価かつ大量に得る方法について検討したところ、大豆のイソフラボンは大豆中の 8 ーグルコンダーゼの作用により

容易に簡結合を切断し、そのアグリコンへ変換すること、その変換は50 ℃、pH 6.3 で最大となるという知見を得た。

本発明はこの様な知見に基づき成されたものであって、大豆抽出液あるいは大豆磨砕物からイソフラボン化合物を製造するに際し、大豆中のβーグルコンダーゼ活性が最大となるように、浸透工程、磨砕工程あるいは磨砕後の酵素反応工程のいずれか、あるいは2以上の工程においますることを特徴とするイソフラボン化合物の製造法である。

以下、本発明を具体的に説明する。

原料となる大豆は酵素の失活していないものならば、どの様なものでもよく、例えば低変性脱脂 大豆粉、ひき割り大豆、脱皮大豆、丸大豆等を用いることができる。

これらの大豆の抽出液からイソフラボン化合物を製造するには、大豆を5 ~10 倍の45 ~55 ℃の温水に浸液し、その浸渍水を抽出液として精製原料とするが、浸渍水はダイゼインの比率が大豆

を得る方法である。

もう一方は精製用原料の粉末化物を含水アルコールでイソフラボン化合物を環流抽出し、その抽出液を常法により濃縮、乾固させ、それを少量の含水アルコールに溶解し、これを逆相系の樹脂、例えばYMC-GEL ODS-A タイプ60-01(輸山村化学研究所製)やダイヤイオンHP-20(三変化成工業機製)などに吸着させた後、十分水洗し、20%程度の含水アルコールでフェノール酸を溶出させ、次いで80%含水アルコールでアグリコンを豊富に含むイソフラボン化合物区分を得る方法である。又、水洗の後、40%程度の含水アルコールで配簡体画分を流出させれば、80%含水アルコールの溶出により、アグリコン区分のみを得ることもできる。

尚、ここで用いられる逆相系の謝脂は有機溶 媒、例えばアルコール系、アセトン系等で洗浄再 生が容易であり、繰り返し利用できる。

又、精製用原料を粉末化しないで直接樹脂に吸 着させて精製することも可能であり、浸液水の場 中よりも10 %程度多くなるので、好適な精製原料と成り得る。

また大豆の磨砕物からイソフラボン化合物を製造する場合には、上記の様に投資した大豆を浸液水と共に磨砕するか、あるいは常温水で浸液して、その投液大豆を45~55℃で磨砕するか、あるいは磨砕後45~55℃に加熱して酵素反応させればよいが、好適には没液を45~55℃で磨砕し、得られた磨砕物を45~55℃に数時間保持する。こうすることにより大豆中のアグリコンの比率が大きく上昇する。

こうして得られた大豆抽出液あるいは大豆磨砕物を精製原料として用いるが、イソフラボン化合物の精製は2通りの方法がある。

1つは溶媒による精製で精製用原料、即ち大豆 浸渍水あるいは大豆磨砕物を熱風乾燥、凍結乾燥 等により粉末化し、これをnーヘキサンあるいは 石油エーテルで脱脂し、その残造を乾燥後エチル エーテルで抽出してイソフラボンアグリコンのみ

合には、そのまま、又磨砕物の場合には常法により濾過した確液あるいは遠心分離した上湿液を逆相系の樹脂に接触させ、以下上記と同様に精製す

以下、実験例を示し本発明の効果を説明する。 実験例1

脱皮大豆を5 倍量の20 ~80 ℃の水に6 時間浸液し、その浸液水と浸液大豆を直ちに冷却、凍結させる。それを凍結乾燥機にて乾燥、粉末化し、その一定量を80 %メタノールで環流抽出し、定容したものの一定量を高速液体クロマトグラフィー(Waters 社209 D 型)にて分析した。

結果を第1表に示す。

. .

	アグリコン率(%)			
没次温度	浸渍大豆 + 浸渍水		澄 流 水	
	ゲニス [*] テイン	ダイゼ** イン	ゲニス* テイン	ダイゼ** イン
20 (°C)	3	5	-	_
30	8	8	-	_
40	14	16	20	36
45	18	24	23	39
50	23	29	24	40
55	21	26	33	45
60	12	15	18	36
70	6	7		_
80	4	4		

•
$$\forall = \lambda \neq 1 \vee (\pi g)$$

 $\forall = \lambda \neq 1 \vee (\pi g) + \forall = \lambda \neq 1 \vee (\pi g)$ × 100

実験例1、2の結果から明らかな様に浸渡温度 45 ~55 ℃で、又浸液水のpH 6.3 でイソフラボ ンアグリコンへの変換が最大となる。

く実施例>

以下に実施例を示す。

実施例1

脱皮大豆を5 kgを50 ℃の温水25 ℓ中に浸漬 し、50 ℃で保温しながら2 時間浸渍した。

次いで、その浸液水をエポパレーターにて濃縮、乾固し、精製原料 450 gを得た。これをソックスレー抽出器を使い、nーヘキサンにて脱脂した。次いで、その残盗を十分乾燥した後、エチルエーテルにて抽出し、イソフラボンのアグリコン0.5 gを得た。

実施例2

実施例1と同様に设置した脱皮大豆を设置水と 共に50℃にて磨砕し、その磨砕均を50℃、1時間保持したものを凍結乾燥機にて乾燥、粉末化 し、精製原料4.1 kgを得た。これを実施例1と同様に、n - ヘキサンによる脱脂、エチルエーテル

実験例2

脱皮大豆をpH 5.5 ~11 に調整した5 倍量の50 ℃の温水に2 時間浸渍し、その浸渍水をpHを酸性にして後、直ちに $0.45~\mu$ mのフィルターにて濾過後、実験例1と同様に高速液体0ロマトグラフィーにて分析した。

結果を第2姿に示す。

第 2 表

19. 19. de _11	アグリコン率(%)		
设流水pH	ゲニステイン	ダイゼイン	
5.5	33	42	
6.3	39	43	
6.9	35	39	
8.0	33 ·	35	
9.0	19	23	
10.0	17	20·	
11.0	15	16	

によるアグリコンの抽出を行ない、イソフラボンアグリコン7.2 gを得た。50 ℃の磨砕及びその 温度での1 時間保持によりアグリコン率は60 % 以上になった。

実施例3

低変性脱脂大豆(日清ソーヤフラワー)10 ㎏ に50 ℃の水、50 ℓを加え、1 時間撹拌した。これをスプレードライにて熱風乾燥し、精製原料を得た。精製原料に対し5 倍量の80 %熱メタノールによりイソフラボン類を抽出し、減圧乾固して粗イソフラボン腫分103 gを得た。これを少量のメタノールに再溶解し、充填剤としてODS ーAタイプ60-01 (㈱山村化学研究所製)をつめたφ70 mm×100 cmのカラムに通して吸着させた。

次いで、40 %のメタノールでフェノール酸やイソフラボン配轄体画分を流出させ、除去し、次いで80 %メタノールで溶出し、これを減圧を固したところ、アグリコン9.5 gを得た。

実施例4

脱皮大豆を実施例1と同様の方法で浸漬処理し

て得た設設水25 ℓに、合成吸音剂ダイヤイオンHP-20 (三菱化成工業物製) 1 ㎏を加え、1 時間撹拌しながら、イソフラボン化合物を吸着させた。次いで、その樹脂を濾別して、20 %のエタノールで洗浄してフェノール酸を除去し、次いで80 %エタノールで溶出させイソフラボン化合物を得た。これの減圧乾燥後の重量は1.1 gであった。このイソフラボン化合物中には約40 %のアグリコンが含有していた。

特許出願人 キッコーマン株式会社